PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-171122

(43)Date of publication of application : 26.06.1998

(51)Int.Cl.

G03F 7/039

G03F 7/30 H01L 21/027

(21)Application number: 08-335603

(71)Applicant : NEC CORP

(22)Date of filing:

16.12.1996

(72)Inventor: MAEDA KATSUMI

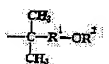
IWASA SHIGEYUKI NAKANO KAICHIRO HASEGAWA ETSUO

(54) CHEMICAL AMPLIFICATION TYPE PHOTORESIST COMPOSITION AND PATTERN FORMING METHOD USING SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED. To obtain a chemical amplification type photoresist compsn. maintaining transparency, dry etching resistance and adhesion to a substrate and excellent in resolution and solubility to a developer and to provide a pattern forming method using the photoresist compsn.

SOLUTION: This photoresist compsn. contains at least a resin having acid—decomposable groups which are decomposed by the action of an acid and increase the solubility of the resin to an aq. alkali soln. and a photo—acid generating agent which generates the acid by exposure. The acid—decomposable groups are represented by the formula, wherein R1 is 6–10C divalent hydrocarbon having cyclic hydrocarbon and R2 is H, 1–4C alkyl or acyl.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

16.12.1996

[Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2943740

[Date of registration]

25.06.1999

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-171122

(43)公開日 平成10年(1998)6月26日

(51) Int. C1. 6	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
G03F 7/039	601		G03F 7/03	9 601		
7/30			7/30			
HOIL 21/027			H01L 21/30	5 0 2	R .	•
			審 查 請	求 有 請求項の	数6 OL	(全16頁)
(21)出願番号	· 特顯平8-335	6 0 3	(71)出願人	0 0 0 0 0 4 2 3	3 7	
				日本電気株式会社	t	
(22)出顧日	平成8年(199	6) 12月16日		東京都港区芝五丁	「目7番1号	
			(72)発明者	前田 勝美		
				東京都港区芝五丁	「目7番1号	日本電気株
				式会社内		
			(72)発明者	岩佐 繁之		
				東京都港区芝五丁	1目7番1号	日本電気株
				式会社内	,	
		•	(72)発明者	中野 嘉一郎		
•				東京都港区芝五丁	「目7番1号	日本電気株
				式会社内		
			(74)代理人	弁理士 若林 思	3	
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】化学増幅型フォトレジスト組成物およびそれを用いたパターン形成方法

(57)【要約】

【課題】 透明性、ドライエッチング耐性、基板密着性を維持し、解像度および現像被に対する溶解性に優れた化学増幅型フォトレジスト組成物およびそれを用いたパターン形成方法を提供する。

【解決手段】 少なくとも酸の作用により酸分解性基が分解しアルカリ水溶液への溶解度が増大する樹脂と、 の 光により酸を発生する光酸発生剤を含有する化学増幅型 フォトレジスト組成物において、前記樹脂構造中の酸の作用により分解する酸分解性基が下記一般式 (1) で表されることを特徴とする。

【化1】

【特許請求の範囲】

【簡求項1】 少なくとも酸の作用により酸分解性基が分解しアルカリ水溶液への溶解度が増大する樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤を含有する化学増幅型フォトレジスト組成物において、前記樹脂構造中の酸の作用により分解する酸分解性基が下記一般式(1)で表されることを特徴とする化学増幅型フォトレジスト組成物。

【前求項2】 前記樹脂成分が下配一般式 (2) で表される樹脂である請求項1記載の化学増幅型フォトレジスト組成物。

[化2]

【化1】

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
-C-R^1-OR^2 \\
CH_3
\end{array}$$
(1)

(上式において、 R^3 , R^5 , R^7 は、水素原子あるいはメチル基を表し、 R^4 , R^4 は有橋與式炭化水素基を有する炭素数 $7\sim13$ の 2 価の炭化水素基、 R^4 は水素原子あるいは炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基を表す。 x+y+z=1、 x は $0\sim1$ 、 y は 0. $1\sim1$ 、 z は $0\sim0$. 9 を表す。 また、 重合体の重量平均分子量は 100

0~50000である。)

【前求項3】 前記樹脂成分が下記一般式 (3) で表される樹脂である請求項1記載の化学増幅型フォトレジスト組成物。

[化3]

【請求項4】 樹脂成分を70~98.8 重量部、光酸発生剤を0.2~30 重量部含有する訪求項1ないし3のうちいずれか1項に記載の化学増幅型フォトレジスト組成物。

【請求項 5 】 請求項 1 ないし 4 のうちいずれか 1 項に 記載のフォトレジスト組成物を被加工基板上に塗布し、 プリベーク後、180 nm~220 nmの波長の光で露 光し、次いでベークを行った後に現像して、レジストバ ターンを形成することを特徴とするパターン形成方法。 【請求項 6 】 解光光が Ar F エキシマレーザ光である 請求項 5 記載のパターン形成方法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体素子製造に おける微細加工に用いられる化学増幅型フォトレジスト 組成物およびパターン形成方法に関する。

(3)

40 [0002]

【従来の技術】半導体デバイスに代表されるハーフミクロオーダーの微細加工を必要とする各種電子デバイス製造の分野では、デバイスのより一層の高密度、高集積化の要求が高まっている。そのため、微細パターン形成のためのフォトリソグラフィー技術に対する要求が益々なしくなっている。パターンの微細化を図る手段の一つとして、レジストのパターン形成の際に使用される露光光の短波長化が知られている。例えば64Mビットまでの集積度のDRAM(ダイナミック・ランダム・アクセス・メモリー)の製造には、高圧水銀灯のi線(波長=3

30

50

が可能となる。

65nm) が光源として使用されてきた。256Mビッ ト (加工寸法が 0. 25 μ m 以下) D R A M の 趾産プロ セスには、i線に変りより短波長のKrFエキシマレー ザ(波長=248 nm)の露光光源としての利用が現在 積極的に検討されている。しかし、さらに微細な加工技 術 (加工寸法が 0.18μ m以下)を必要とする 1 Gビ ット以上の集積度をもつDRAMの製造には、より短波 長の光源が必要とされており、特にArFエキシマレー ザ(193nm)を用いたフォトリソグラフィーの利用 が最近考えられている [ドナルド C. ホッファーら、 ジャーナル・オブ・フォトポリマー・サイエンス・アン ド・テクノロジー (Journal of PhotopolymerScience a nd Technology) 、 9 巻 (3 号) 、 3 8 7 頁 ~ 3 9 7 頁 (1996年)]。このためArF光を用いたフォトリ ソグラフィーに対応するレジストの開発が望まれてい る。このArF腐光用レジストは、レーザ発振の原料で あるガスの寿命が短いこと、レーザ装置自体が高価であ る等々から、レーザのコストパフォーマンスの向上を満 たす必要がある。このため、加工寸法の微細化に対応す る高解像性に加え、高感度化への要求が高い。レジスト の高感度化の方法として、感光剤である光酸発生剤を利 用した化学増幅型レジストがよく知られており、例えば 代表的な例としては、特開平2-27660号公報に は、トリフェニルスルホニウム・ヘキサフロオロアーセ ナートとポリ (p-tert-ブトキシカルポニルオキ シーα-メチルスチレン) の組み合わせからなるレジス トが記載されている。化学増幅型レジストは現在KrF エキシマレーザ用レジストに広く用いられている「例え ば、ヒロシ イトー、C. グラントウィルソン、アメ リカン・ケミカル・ソサイアティ・シンポジウム・シリ ーズ242巻、11頁~23頁(1984年)]。化学 増幅型レジストの特徴は、含有成分である、光酸発生剤 から光照射により発生したプロトン酸が、露光後の加熱 処理によりレジスト樹脂等と酸触媒反応を起こすことで ある。このようにして光反応効率(一光子あたりの反 応)が1未満の従来のレジストに比べて飛躍的な高感度 化を達成している。現在では開発されるレジストの大半 が化学増幅型であり、露光光源の短波長化に対応した高 感度材料の開発には、化学増幅機構の採用が必須となっ ている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、ArFエキシマレーザに代表される220nm以下の短波長光を用いたリソグラフィーの場合、微細パターンを形成するための化学増幅型フォトレジストの樹脂成分には従来の材料では満足できない新たな特性、すなわち、220nm以下の露光光に対する高透明性とエッチング耐性が必要とされている。g線(438nm)、i線(365nm)、KrFエキシマレーザ(248nm)を用いる従来のリソグラフィーにおいては、フォトレジスト組成物

の樹脂成分はノボラック樹脂あるいはポリ(pービニル フェノール)等構造単位中に芳香環を有する樹脂が利用 されており、この芳香環のドライエッチング耐性により 樹脂のエッチング耐性を維持できた。しかし、芳香環を 有する樹脂は220nm以下の波長の光に対する光吸収 が極めて強い。そのため、レジスト表面で大部分の腐光 光が吸収され、露光光が基板まで透過しないため、微細 なレジストパターン形成ができない。このため従来樹脂 をそのまま220 nm以下の短波長光を用いたフォトリ ソグラフィーに適用できない。したがって、芳香環を含 まずかつエッチング耐性を有し、220nm以下の波長 に対して透明な樹脂材料が切望されている。ArFエキ シマレーザ光 (193nm) に対し透明性をもち、なお かつドライエッチング耐性をもつ高分子化合物として、 脂環族高分子であるアダマンチルメタクリレート単位を もつ共重合体〔武智ら、ジャーナル・オブ・フォトポリ マー・アンド・サイエンス・アンド・テクノロジー(Jou rnal of Photopolymer Science and Technology)、 5 巻 (3号)、439頁~446頁(1992年)やイソボ ルニルメタクリレート単位をもつ共重合体[R.D.ア レン (R.D. Allen)ら、ジャーナル・オブ・フォトポリマ ー・サイエンス・アンド・テクノロジー(Journal of Ph otopolymer Sciennce and Technology) 、 8 巻 (4 号)、623頁~636頁(1995年)、および9巻 (3号)、465頁~474頁(1996年)]、ある いはメンチルメタクリレート単位をもつ共重合体[信田 ら、ジャーナル・オブ・フォトポリマー・サイエンス・ アンド・テクノロジー(Journal of Photopolymer Scien nce and Technology) 、 9 巻 (3号) 、 4 5 7 頁 \sim 4 6 4頁(1996年)] 等が提案されている。そしてこの ような樹脂においては、露光により発生した酸の作用に より分解し、露光前後での現像液に対する溶解速度差を 発現し得るコモノマーとして、tープチル基やテトラヒ ドロピラニル基のような酸分解性基(保護基)を有する メタクリレートエステルが用いられている。そして、露 光部と未露光部の現像液に対する溶解速度差が大きいほ ど溶解コントラストが大きくなり、微細パターンの形成

【0004】しかし、前者の酸分解性基に用いられている t - ブチル基やテトラヒドロピラニル基は、溶解阻止能が低く(露光前後での溶解速度差が小さく)、また基板への密着性が低い欠点を有する。

【0005】このため、220nm以下の光を用いたリソグラフィーに用いられる化学増幅型フォトレジスト組成物においては、220nm以下の光に対する透明性が高く、エッチング耐性が高く、かつ露光前後の溶解度差が大きい保護基を有し、かつ基板密着性の向上した新しいフォトレジスト材料が切望されている。

[0006] 本発明は上記事情に鑑みなされたもので2 20nm以下の鋸光光、特に180nm以上220nm

以下の露光光を用いたリソグラフィーに用いられる化学 増幅型フォトレジスト組成物において透明性、ドライエ ッチング耐性、基板密着性を維持し、さらに解像度、お よび現像液に対する溶解性に優れた化学増幅型フォトレ ジスト組成物を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】前記の目的は以下の手段 によって達成される。

【0008】すなわち、本発明は、少なくとも酸の作用により酸分解性基が分解しアルカリ水溶液への溶解度が増大する樹脂と、露光により酸を発生する光酸発生剤を含有する化学増幅型フォトレジスト組成物において、前記樹脂構造中の酸の作用により分解する酸分解性基が下記一般式(1)で表されることを特徴とする化学増幅型

フォトレジスト組成物

[0009]

[化4]

(上式において、R¹ は現式炭化水素基を有する炭素数6~10の2価の炭化水素基、R¹ は水素原子、炭素数1~4のアルキル基、あるいはアシル基を表す。)を提案するものであり、前配樹脂成分が下配一般式(2)で表される樹脂であること、

[0010]

【化5】

(2)

(上式において、 R^3 、 R^3 , R^7 は、水素原子あるいはメチル基を表し、 R^4 . R^4 は有橋與式炭化水素基を有する炭素数 $7\sim13$ の 2 価の炭化水素基、 R^4 は水素原子あるいは炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基を表す。x+y+z=1、x は $0\sim1$ 、y は 0 . $1\sim1$ 、z は $0\sim0$. 9 を表す、また、重合体の重量平均分子型は 1 0 0

0~500000である。)

前記樹脂成分が下記一般式 (3) で表される樹脂であること、

[0011]

【化6】

(上式において、R'、R'、R'、R'、は、水素原子あるいはメチル基を表し、R'。は炭素数 $7 \sim 10$ の有橋環式炭化水素基を表す。k+m+n=1、kは $0.1 \sim 1$ 、mは $0.1 \sim 1$ 、nは $0 \sim 0.9$ を表す。また、瓜合体の重量平均分子量は $1000 \sim 5000$ 00 である。)前配樹脂成分を $70 \sim 98$.8 重量部、光酸発生剤を $0.2 \sim 30$ 重量部含力を含む。

【0012】また、本発明は、前記フォトレジスト組成物を被加工基板上に塗布し、プリベーク後、189nm~220nmの波長の光で露光し、次いでベークを行った後に現像して、レジストパターンを形成することを特徴とするパターン形成方法を提案するものであり、前記露光光がArFエキシマレーザ光であることを含む。

[0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明をさらに詳細に説明する。本発明の化学増幅型フォトレジスト組成物は、酸の作用により分解する酸分解性基が下記一般式(1)で表される樹脂を使用するものである。

[0014]

[化7]

50 1-イソプロピル-4-メチルシクロヘキサン-4,7

ージイル基、ノルボルナンジイル基等が挙げられる。
【0015】 R は水素原子、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であるが、具体的には、メチル基、エチル基、 n ープロピル基、イソプロピル基、 n ープチル基、イソプチル基、 t e r t ープチル基等が挙げられる。 あるいはアシル基具体的には、アセチル基、プロピオニル基、プチリル基等が挙げられる。

【0016】一般式(1)で示される酸分解性基を有する樹脂の具体的な例としては、一般式(2)、あるいは一般式(3)で表される樹脂が挙げられるが、これらだけに限定されるものではない。

[0017]

【化8】

【0018】R は水素原子、炭素数1~10の炭素水

来基を表すが、具体的には、メチル基、エチル基、 n ープロピル基、イソプロピル基、 n ープチル基、イソプチル基、 t ープチル基、シクロヘキシル基、ジメチルシクロヘキシル基、トリシクロ [5.2.1.0 '] デカニル基、アダマンチル基、ノルボニル基、イソボルニル20 基等が挙げられるが、これらだけに限定されるものではない。 x + y + z = 1、 x は 0 ~ 1、 y は 0 . 1 ~ 1、 z は 0 ~ 0 . 9 を表す。また、重合体の重量平均分子量は 1 0 0 0 ~ 5 0 0 0 0 0 である。

[0019]

【表1】

7. NE	基の化学構造		
R4、R6	基のに子供 返		
トリシクロ [5.2.1.0 ²⁶] デシルメチレン	or CD		
トリシクロ[5.2.1.0 ^{2.6}]デカンジイル	-()) or (())		
アダマンタンジイル基	P		
ノルボルナンジイル基			
メチルノルポルナンジイル基	−()+ _{CH3}		
イソポルナンジイル基	CH ₃ CH ₃ CH ₃		
テトラシクロ [4.4.0.1 ^{2.5} .1 ^{7,10}] ドデカン ジイル 基			
メチルテトラシクロ [4.4.0.1 ^{2.5} .1 ^{7,10}] ドデカンジイル基	CH ₃		

[0020]

は 0 . 1 ~ 1 、 n は 0 ~ 0 . 9 を表す。また、重合体の 重量平均分子量は 1 0 0 0 ~ 5 0 0 0 0 である。

(3)

【0021】本発明の感光性樹脂組成物の構成要素である光酸発生剤は、400nm以下、好ましくは180nm~220nmの範囲の光の照射により酸を発生する光酸発生剤であることが望ましく、なおかつ先に示した本

1.0

発明における高分子化合物等との混合物が有機溶媒に十分に溶解し、かつその溶液がスピンコート等の製膜法で均一な塗布膜が形成可能なものであれば、いかなる光酸発生剤でもよい。また、単独でも、2種以上を混合して用いてもよい。

【0022】使用可能な光酸発生剤の例としては、例え ば、ジャーナル・オブ・ジ・オーガニック・ケミストリ — (Journal of the Organic Chemistry) 43巻、15 号、3055頁~3058頁(1978年)に記載され ている J. V. クリベロ(J. V. Crivello)らのトリフェニ ルスルホニウム塩誘導体、およびそれに代表される他の オニウム塩(例えば、スルホニウム塩、ヨードニウム 塩、ホスホニウム塩、ジアソニウム塩、アンモニウム塩 等の化合物)や、2,6-ジニトロペンジルエステル類 [O. ナラマス(O. Nalamasu) ら、 SPIEプロシー ディング、1262巻、32頁(1990年)]、1, 2, 3-トリ (メタンスルホニルオキシ) ベンゼン [タ クミ ウエノら、プロシーディング・オブ・PME'8 9、 講談社、 4 1 3 ~ 4 2 4 頁 (1 9 9 0 年)]、 平 5 - 1 3 4 4 1 6 号公開特許公報で開示されたスルホサク シンイミド等がある。

【0023】本発明のフォトレジスト組成物において、 光酸発生剤は単独でも用いられるが、2種以上を混合し て用いてもよい。光酸発生剤の含有率は、それ自身を含 む全構成成分100重量部に対して通常0、2~30重 **量部、好ましくは1~15重量部である。この含有率が** 0.5 重量部未満では本発明の感度が著しく低下し、パ ターンの形成が困難である。また30重量部を越える と、均一な塗布膜の形成が困難になり、さらに現像後に は残渣(スカム)が発生し易くなる等の問題が生ずる。 また高分子化合物の含有率は、それ自身を含む全構成成 分100重量部に対して通常70~99.8重量部、好 ましくは85~99重量部である。本発明にて用いる溶 剤として好ましいものは、高分子化合物と光酸発生剤か らなる成分が十分に溶解し、かつその溶液がスピンコー ト法等の方法で均一な釜布膜が形成可能な有機溶媒であ ればいかなる溶媒でもよい。また、単独でも2種以上を 混合して用いてもよい。具体的には、n-プロピルアル コール、イソプロピルアルコール、nープチルアルコー ル、tert-ブチルアルコール、メチルセロソルブア セテート、エチルセロソルプアセテート、プロピレング リコールモノエチルエーテルアセテート、乳酸メチル、 乳酸エチル、酢酸 2 - メトキシブチル、酢酸 2 - エトキ シエチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、3-メトキシプロピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン 酸エチル、N-メチル-2-ピロリジノン、シクロヘキ サノン、シクロペンタノン、シクロヘキサノール、メチ ルエチルケトン、1、4-ジオキサン、エチレングリコ ールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノメチ

ルエーテルアセテート、エチレングリコールモノエチル

エーテル、エチレングリコールモノイソプロピルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル等が挙げられるが、もちろんこれらだけに限定されるものではない。

【0024】また本発明のフォトレジスト組成物の「基本的な」構成成分は、上記の光酸発生剤、樹脂、溶剤であるが、必要に応じて溶解阻止剤、界面活性剤、色素、安定剤、塗布性改良剤、染料等の他の成分を添加しても構わない。

【0025】実施例で示すように本発明の酸分解性基を有する樹脂は、アルカリ水溶液に対する溶解阻止能に優れ、また基板密着性も良好であることを確認した。さらに発明の酸分解性基を有する樹脂を含有するフォトレジスト組成物を用いると、例えばArFエキシマレーザを露光光とした解像実験において良好な矩形状の微細パターンが高感度で形成されることを確認した。

【0026】すなわち、本発明におけるフォトレジスト組成物は、220nm以下の遠紫外線を露光光としたリソグラフィーにおいて、微細パターン形成用フォトレジストとして利用できる。

[0027]

【実施例】次に実施例により本発明をさらに詳細に説明 するが、本発明はこれらの例によって何ら制限されるも のではない。

(合成例1) 2-アセトキシ-p-メンタン-8-オール

[0028]

【化10】

30

50

100ml丸底フラスコに40%硫酸20mlを加え、 0℃に冷却する。そこにジヒドロカルペオール (Aldric i Chemical Company, Inc. (U.S.A). 製品番号2184 2-1) 10 gを加え、2時間反応させる。その後、混 合物を氷水100m1に注ぎ、水酸化ナトリウムで中和 させ、析出した白色沈澱を適別、水洗することで2,8 - ジヒドロキシ- p - メンタンを 9 g 得た。次に、 2, 8-ジヒドロキシーp-メンタン50gをピリジン76 m 1 に溶解し、0℃に冷却する。そして無水酢酸38 m 1を滴下し、さらに室温で17時間反応させる。混合物 を氷水400m1に注ぎ、有機層をエーテル300ml で抽出し、0.5 N塩酸、飽和食塩水、3%炭酸水素ナ トリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄した。エーテル **쩐をMgSO,で乾燥し、エーテルを留去する。さらに** 減圧蒸留することで目的物を43.4g得た(沸点:1 08-109 % / 0.5 mmHg).

[0029] IR (cm⁻¹):3450 (vOH), 2

880, 2920, 2980 (vCH), 1720 (v C = 0), 1250 ($\nu C - O$)

(合成例2)

2-メトキシ-p-メンタン-8-オール

[0030]

【化11]

2 0 0 m 1 4 つ口フラスコに酢酸 α - テルピネル 2 0 g と乾燥THF50mlを加え0℃に冷却する。雰囲気を アルゴン置換した後、1 Mポラン-THF錯塩THF溶 被 5 5 m l を滴下する。0℃で1時間攪拌後、室温でさ らに1時間攪拌する。その後0℃に冷却し、水8m1を 滴下し、さらに3MNaOH水溶液18ml、30%H 2 O 2 1 2 m l を 2 0 ℃以下で滴下する。その後室温で 1. 5時間攪拌した後、NaC1で水層を飽和し、エー テル100mlで希釈する。エーテル層を飽和食塩水、 水で洗浄し、MgSO、で乾燥、エーテルを留去するこ とで2~ヒドロキシ-8~アセトキシ-p-メンタンを 20g得た。次に2-ヒドロキシ-8-アセトキシーp - メンタン17gとヨウ化メチル45mlをアセトニト リル60mlに溶解し、そこに酸化銀23.3gを加 え、13時間還流させる。放冷後、沈澱を減別し、残済 をカラム分離することで2-メトキシ-8-アセトキシ - p - メンタンを 4.5 g 得た。次に 2 - メトキシー 8 -アセトキシ-p-メンタン4.5を95%エタノール 20mlに溶解し、そこに水酸化カリウム1.95gを 加え、1.5時間還流させる。放冷後、水150m1で 希釈し、エーテル100mlで抽出。エーテル層を飽和 食塩水、水で洗浄し、MgSO,で乾燥、エーテルを留 去することで目的物を2.75g得た。

[0031] IR (cm'): 3450 (vOH), 2 880, 2920, 2980 (v C H), 1098 (v C - O - C

(合成例3) 下記構造のメタクリレートエステル(但 し、R ' はトリシクロ [5.2.1.0 '. '] デカンー 4, 8-ジイル基)の合成

[0032]

【化12】

塩化カルシウム乾燥管、等圧滴下ロート、温度計付き5 00m1用4つ口フラスコに、トリシクロ [5.2. 1.0^{1.4}] デカンー4.8ージメタノール (Aldrici

Chemical Company, Inc. (U.S.A)、製品番号B4.59 0-9) 50g (0. 25mol)、乾燥ピリジン2 5. 76g(0.25mol)、乾燥テトラヒドロフラ ン300m1を仕込んだ、提拌後均一溶液とした後、氷 水浴にて冷却した。この溶液をテフロンバーにて激しく 攪拌しながら、塩化メタクリロイル (東京化成 (株) 2 6.53g(0.25mol)を乾燥テトラヒドロフラ ン100mlに溶解した溶液を滴下ロートからゆっくり 滴下した。滴下終了後、攪拌しながら氷水浴中で1時 10 間、引き続き室温で10時間反応させた。沈澱を濾別 後、濾液を集め減圧下で溶媒を留去した。残渣を塩化メ チレン500mlに溶解後、この溶液を0.5N塩酸、 飽和食塩水、3%炭酸水素ナトリウム水、飽和食塩水の 順で洗浄した。塩化メチレン層を硫酸マグネシウムで脱 水処理後、濾過。エバポレータを用い溶媒を除去して得 られた残渣を、シリカゲルカラムで分離精製することに より粘性液体のトリシクロ [5.2.1.01.6] デカ ン-4,8-ジメタノールモノメタクリレートを29. 6 g 得た(収率 4 4 %)。次に、塩化カルシウム乾燥 管、等圧滴下ロート、温度計付き100m1用4つロフ ラスコに、ジクロム酸ピリジニウム24.9g(66. 2 m m o 1) 、 N, N - ジメチルホルムアミド4 0 m 1 を仕込んだ。攪拌後均一溶液とした後、トリシクロ [5.2.1.01.6] デカン-4,8-ジメタノール モノメタクリレート5g(18.9mmol)をN, N - ジメチルホルムアミド10mlに溶解した溶液を滴下 した。滴下終了後、室温で10時間反応させた。反応溶 液を水500mlで希釈し、有機層をジエチルエーテル で抽出した(150m1×3)。エーテル層を硫酸マグ 30 ネシウムで脱水処理後、濾過した。エバポレーターを用 いて溶媒を除去して得られた残渣を、シリカゲルカラム で分離精製することにより目的物を2.12g得た(粘 性液体、収率40%)。

【0033】 I R は島津製作所 I R - 470型、 'H-NMR はブルカー 社 AMX - 400型の分析装置を用い て測定した。

【0034】元素分析值(重量%)

C: 69.4(69.0)

8.3(8.0)

40 但し、括弧内の数値はC1.H2.O. (MW=278.3 474)の計算値を表す。

[0035] IR (cm⁻¹): 2400~3350 (v OH), $2950 (\nu CH)$, $1696 (\nu C=0)$, $1626 (\nu C = C)$, $1166 (\nu C - O)$ 'H-NMR(CDCl』、内部標準物質:テトラメチ

ルシラン) ppm: 0. 95~2. 74 (m, 14

H), 1. 95 (s, 3H), 3. 88~4. 17

(m, 2H), 5.55(d, J=1.5Hz, 1)H), 6.1 (s, 1H), 9.58~10.8 (br

s. 1H)

50

(合成例4) 下記構造のアクリレートエステル (但し、 R'*はトリシクロ [5.2.1.0*.*] デカンー4, 8-ジイル基)の合成

[0036]

【化13】

合成例1と同様に、但し、塩化メタクリロイルに代え て、塩化アクリロイルを用いて合成を行った(粘性液 体、収率20%)。

【0037】元素分析值(重量%)

C: 68.6 (68.2)

8.0 (7.6)

但し、括弧内の数値はC13H20O, (MW=264.3 206)の計算値を表す。

[0038] IR (cm⁻¹):2400~3350 (v OH), $2950 (\nu CH)$, $1700 (\nu C=O)$, $1630 (\nu C = C)$, $1168 (\nu C - O)$

¹ H - N M R (C D C l ,、内部標準物質:テトラメチ ルシラン) ppm:0.95~2.74 (m, 14 H), 3.88 \sim 4.17 (m, 2H), 5.6 \sim 6. 4 (m, 3 H), 9.58~10.8 (br s, 1 H)

(合成例5) 下記構造のメタクリレートエステル [0039]

[化14]

200ml4つロフラスコニ8-t-プチトキシカルボ ニルテトラシクロ [4.4.0.1^{1.5}.1.^{7.16}] -3-ドデセン10gと乾燥THF25m1を加え0℃に 冷却する。努囲気をアルゴン置換した後、1Mポランー 40 合成例 5 と同様に、但し8-t-プチトキシカルポニル THF錯塩THF溶液20m1を滴下する。0℃で1時 間攪拌後、室温でさらに1時間攪拌する。その後0℃に 冷却し、水3mlを滴下し、さらに3MNaOH水溶液 6.6 ml、30%H:O:4.3 mlを20℃以下で 滴下する。その後室温で1.5時間攪拌した後、NaC 1で水層を飽和し、エーテル100m1で希釈する。エ ーテル層を飽和食塩水、水で洗浄し、MgSO、で乾 燥、エーテルを留去することでヒドロキシー8-t-ブ チトキシカルポニルテトラシクロ [4.4.0.1 ^{7.3}. 1. ^{7.10}] ドデカン10gを得た(収率94

%)。次にヒドロキシ-8-t-ブチトキシカルポニル テトラシクロ [4 . 4 . 0 . 1 *・・・ 1 . *・・・] ドデカ ン7. 7g (0. 0276mol) とピリジン2. 19 g (0.0276mol) を乾燥THF40mlに溶解 する。0℃に冷却後、メタクリル酸クロリド289g (0.0276mol) をTHF10mlに溶解したも のを滴下する。 1 時間攪拌後、さらに室温で1 晩反応さ せる。析出したピリジン塩酸塩を濾別し、滤液を濃縮後 塩化メチレン100mlで希釈し、5%塩酸、3%Na 10 · CO:、飽和食塩水の順で洗浄し、MgSO:で乾燥 する。塩化メチレンを留去し、カラム分離(ヘキサン/ 酢エチ=10/1) することで t - プトキシカルボニル テトラシクロ [4.4.0.1^{1.1}.1.^{7.10}] ドデカ ニルメタクリレートを4.5 g 得た(収率47%)。次 に上記方法で得たメタクリレート3gをトルエン20m 1に溶解する。そこにトリフルオロメタンスルホン酸1 0滴を加え、室温で5時間攪拌する。トルエン層を飽和 食塩水で洗浄し、3%NaCO:で抽出する。水層を5 %塩酸で酸性にし、有機層をエーテルで抽出する飽和食 20 塩水、水で洗浄し、MgSO,で乾燥。カラム精製(へ キサン/酢エチ=1/1) することで目的物を1.68 g 得た(粘性液体、収率 6 7%)。

【0040】 H-NMR (CDC1, 、内部標準物 質:テトラメチルシラン) ppm:1.1~1.9 (9 H. m), 2. $1 \sim 2$. 7 (6 H. m), 4. 9 8 (1 H, s), 5. 52 (1H, s), 6. 05 (1H, s), 10.5~12.4 (1H, br s): IR (cm^{-1}) 2800~3400 (ν OH), 3048, $2960 (\nu CH)$, 1710, $1700 (\nu C =$ 30 O), 1632 (ν C = C), 1170 (ν C - O) (合成例6) 下記構造のメタクリレートエステル [0041]

【化15】

テトラシクロ [4 . 4 . 0 . 1 *.* . 1 *.*] - 3 - ド デセンに代えて8-メチル-8-t-プチトキシカルボ ニルテトラシクロ [4.4.0.1*.*.1'.'*] - 3 ードデセンを用いて合成を行った(粘性液体、収率50

[0042] IR (cm⁻¹) 2800~3400 (vO H), 3048, 2960 (vCH), 1710, 17 0 0 (ν C = O) , 1 6 3 2 (ν C = C) , 1 1 7 0 $(\nu C - O)$

(合成例7) 下記構造のメタクリレートエステル 50

pu 1 1 0 1 1 1 1 2

[0043] [化16]

17

合成例 5 と同様に、但し8 - t - プチトキシカルボニルテトラシクロ [4.4.0.1^{***}.1^{***}] - 3 - ドデセンに代えてブルボルネンカルボン酸 t - プチルエス 10 テルを用いて合成を行った。

【0044】IR (cm⁻¹) 2400~3600 (νOH)、2960、2880 (νCH)、1704 (νC=O)、1628 (νC=C)、1168 (νC-O) 'H-NMR (CDCl₃、内部標準物質:テトラメチルシラン) ppm:1.25~2.05(6H)、1.92(3H)、2.3~2.85(3H)、4.69~4.74(1H)、5.53(1H)、6.06(1H)

(合成例 8) 下配構造のメタクリレートエステル (但 し、R¹¹はトリシクロ [5.2.1.0¹¹] デカンー 4,8-ジイル基) の合成

[0045]

【化17】

合成例 3 で得たビニルモノマー4. 11 gとトリフルオロ酢酸無水物 12. 4 gをトルエン 10 m l に溶解し、0℃に冷却する。そこに合成例 2 で得たアルコール 2.75 g を滴下し、さらに 1時間反応させる。反応混合物をエーテル 50 m l で希釈し、エーテル 層を 5% 水酸化ナトリウム水溶液、水の順で洗浄し、MgSO。で乾燥。カラム 特製することで目的物を 1.5 g 得た (粘性液体、収率 20%)。

【0046】 H-NMR (CDC1, 、内部標準物質:テトラメチルシラン) ppm:0.98 (d.3 H)、1~2.6 (m.22H)、1.38~1.45 (6H)、1.95 (s.3H)、3.9~4.05 (m.2H)、5.55 (s.1H)、6.1 (s.1H):IR (cm⁻¹) 2820,2872,2952 (νCH)、1720 (νC=O)、1634 (νC=C)、1166 (νC-O)

(合成例9) 下記構造のメタクリレートエステル (但し、R''はトリシクロ [5.2.1.0'''] デカンー4.8-ジイル基) の合成

[0047]

【化18】

合成例 8 と同様に、但し合成例 2 で得たアルコールに代えて合成例 1 で得たアルコールを用いて合成を行った (粘性液体、収率 4 8 %)。

【0048】 'H-NMR (CDCl, 内部標準物質:テトラメチルシラン) ppm:0.9 (d, 3 H)、1~1.19 (m, 3 H)、1.36~2.65 (m, 19 H)、1.39~1.42 (6 H)、1.95 (s, 3 H)、2.06 (s, 3 H)、3.89~4.02 (m, 2 H)、4.4~4.5 (m, 1 H)、205.55 (s, 1 H)、6.1 (s, 1 H):IR (cm') 2880,2950 (vCH)、1720 (vC=O)、1634 (vC=C)、1166 (vC-O) (合成例10) 下配構造のメタクリレートエステル【0049】

【化19】

合成例1で得た2-アセトキシーp-メンタン-8-オール16gとピリジン6.5gを乾燥THF80mlに溶解し、水冷する。そこにメタクリル酸クロリド8.58gを乾燥THFに溶解したものを滴下する。その後窓温で10時間反応させる。析出したピリジン塩酸塩を認別し、滤液を濃縮する。残渣をエーテル100mlで着40 秋し、この溶液を0.5 N塩酸、飽和食塩水、3%炭酸水素ナトリウム水、飽和食塩水の順で洗浄した。エバポレータを開い溶媒を除去し、残渣をシリカゲルカラム(留出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製することで目的物を10g得た(粘性液体、収率47%)。【0050】IR(cm')28880,2950(ν CH)、1722(ν C=O)、1632(ν C=C)、1165(ν C-O)

(合成例11) 下記構造のアクリレートエステル (但 50 し、R''はトリシクロ[5.2.1.0'.'] デカンー

4, 8-ジイル基)

[0051]

【化20】

合成例9と同様に、但し合成例3で得たビニルモノマー に代えて合成例4で得たビニルモノマーを用いて合成を 行った(粘性液体、収率40%)。

[0 0 5 2] I R (c m⁻¹) 2 8 8 0, 2 9 5 2 (ν C H), 1 7 1 8 (ν C = O), 1 6 3 0 (ν C = C), 1 1 6 4 (ν C - O)

(合成例12) 下記構造のメタクリレートエステル 【0053】

【化21】

合成例 9 と同様に、但し合成例 3 で得たビニルモノマー に代えて合成例 5 で得たビニルモノマーを用いて合成を 行った(粘性液体、収率 5 0 %)。

[0 0 5 4] I R (c m⁻¹) 2 8 8 0, 2 9 5 2 (ν C H), 1 7 1 8 (ν C = O), 1 6 3 4 (ν C = C), 1 2 4 2, 1 1 6 2 (ν C - O)

(合成例 1 3) 下記構造のメタクリレートエステル (但 し、R''はトリシクロ [5.2.1.0'''] デカンー 4,8-ジイル基)

[0055]

【化22】

合成例 8 と同様に、但し合成例 2 で得たアルコールに代えて t - プチルアルコールを用いて合成を行った(収率 4 7 %)。

【0056】 H-NMR (CDC1, 、内部標準物質: テトラメチルシラン) ppm」0. 95~2.8

(m, 14H)、1、43(s, 9H)、1、95(s, 3H)、3、9~4、07(m, 2H)、5、55(s, 1H)、6、1(s, 1H): IR(cm⁻¹)2950, 2880(νCH)、1716(νC=O)、1630(νC-O)、1152(νC-O)(合成例14)下記構造のメタクリレートエステル

【化23】

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2 = C \\ C = O \\ CH_3 - C - CH_3 \\ CH_3 \end{array}$$

合成例 1 0 で得たメタクリレートエステル 5 g を 8 0 % メタノール 3 0 m 1 に溶解し、そこに炭酸カリウム 1 . 2 2 g 加え、 4 0 ℃で 1 時間反応させる。反応混合物を エーテル 5 0 m 1 で希釈し、飽和食塩水、水の順で洗浄 した。エーテル 層を硫酸マグネシウムで脱水処理後、濾 過。エパポレータを用いて溶媒を除去し、残渣をシリカ ゲルカラム(留出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 1 / 1)で精製することで目的物を 1 g 得た(粘性液体、収 率 2 3 %)。

【0058】 IR (cm⁻¹) 3100~3600 (νOH)、2870, 2948 (νCH)、1715 (νC=O)、1630 (νC=C)、1166 (νC-O) (合成例15) 下記構造の樹脂 (但し、R⁻¹, R² はトリシクロ[5.2.1.0^{2.6}] デカンー4、8-ジイル基)

[0059]

【化24】

30

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \overset{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} & \text{CH}_{2} - \overset{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.4}} \\ \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} \\ \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} \\ \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{\stackrel{\longleftarrow}{C}}} \xrightarrow{0.6}} \\ \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}} \xrightarrow{0.6}} \\ \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C}} \xrightarrow{0.6}} & \overset{\overset{\longleftarrow}{C} = 0}{\overset{\overset{\longleftarrow}{C$$

塩化カルシウム管付き選流管を付けた 2 0 0 m l ナスフ 40 ラスコ中、合成例 3 で得たビニルモノマー 8 . 8 8 g と 合成例 1 3 で得たビニルモノマー 7 . 1 1 g を乾燥テト ラヒドロフラン 1 0 0 m l に溶解し、そこに A I B N 6 5 8 m g (4 0 m m o l · 1 '') を加え、6 0 ~ 6 5 ℃ で攪拌する。 2 時間後放冷し、反応混合物をリグロイン 8 0 0 m l に注ぎ、析出した沈殿を識別する。 さらにも う一度再沈精製を行うことにより目的物を 9 . 9 6 g 得 た(収率 6 2 %)。

【0060】分子型: MW=29200, MW/MN= 2.21 (ポリスチレン換算)

50 (実施例1)合成例3で得られたピニルモノマーと合成

例 9 で 得られたビニルモノマーの共 重合体 (一般式(2) において、 R' がメチルシクロヘキサンジイル 基、 R' がアセチル基、 R', R' がメチル甚、 R', R' がトリシクロ [5.2.1.0''] デシルメチレン基、 z が O) の合成

[0061]

塩化カルシウム管付き還流管を付けた100mlナスフラスコ中、合成例3で得たビニルモノマー4.42gと合成例9で得たビニルモノマー5.02gを乾燥テトラ

【0062】分子量: MW=25400、MW/MN= 10 2.15 (ポリスチレン換算)

(実施例 2、3) 実施例 1 と同様に、但し合成例 3 で得たビニルモノマーと合成例 9 で得たビニルモノマーの仕込み比を代えて重合した。得られた重合体の共重合比(x / y)、および重量平均分子量(M W)を以下の表2 に示す

[0063]

【表 2 】

	仕込み比	х/у	重量平均分子量(MW)
実施例 2	0. 2/0. 8	0. 21/0. 79	27000
実施例3	0. 8/0. 2	0.8/0.2	28200

(実施例4,5) 実施例1と同様に、但しAIBNの量 (濃度)を代えて重合した。以下の表3に、重合体の共 重合比(k/m)、重量平均分子量(MW)を示す。 [0064]

【表3】

	AIBN濃度	х/у	重量平均分子量(MW)
実施例4	10mmol-1-1	0. 59/0. 41	86000
実施例 5	90mmol+1 ⁻¹	0. 6/0. 4	3500

(実施例 6) 合成例 3 で得られたビニルモノマーと合成例 8 で得られたビニルモノマーの共重合体 (一般式(2) において、R' がメチルシクロヘキサンジイル 基、R' がメチル基、R' , R がメチル基、R' , R がトリシクロ [5.2.1.0 ***] デシルメチレン基、z がO) の合成

[0065]

【化26】

実施例 1 と同様に、但し合成例 9 で得たビニルモノマー に代えて合成例 8 で得たビニルモノマーを用いて重合した。 得られた重合体の共重合比は 6:4 であった(x=0. 6, y=0. 4)。

【0066】分子量: MW=24600, MW/MN=2.32(ポリスチレン換算)

(実施例 7) 合成例 3 で得られたビニルモノマーと合成例 9 で得られたビニルモノマーとトリシクロ [5.2.1.0'''] デシルメタクリレートとの 3 元共重合体 (一式 (2) において、R' がメチルシクロヘキサンジイル基、R' がアセチル基、R', R', R' がメチル基、R', R' がトリシクロ [5.2.1.0'''] デシルメチレン基、R' がトリシクロ [5.2.1.0'''] デシル基)の合成

50 [0067]

[化27]

$$\begin{array}{c} -(\text{CH}_{3} & \xrightarrow{\text{CH}_{3}} & \xrightarrow{\text{CH}_{3}} & \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \\ -(\text{CH}_{2} - \xrightarrow{\text{C}} \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{CH}_{3}} & \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \\ \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} \\ \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} \\ \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X} \\ \xrightarrow{\text{C}}_{X} & \xrightarrow{\text{C}}_{X$$

塩化カルシウム管付き還流管を付けた100mlナスフ 10 = 0.3,2=0.2)。 ラスコ中、合成例3で得たビニルモノマー1.8gと合 成例9で得たビニルモノマー1.84gとトリシクロ [5.2.1.01.4] デシルメタクリレート (日立化 成 (株) 商品番号 FA-513M) 0. 57 g を乾燥テ トラヒドロフラン26mlに溶解し、そこにAIBN2 14mg (50mmol·1⁻¹) を加え、60~65℃ で提拌する。 2 時間後放冷し、反応混合物をリグロイン 300m1に注ぎ、析出した沈殿を識別する。さらにも う一度再沈精製を行うことにより目的物を2.4g得た (収率 5 7%)。また、このときの共重合比は 'H-N 20 MRの積分比から5:3:2であった(x=0.5, y

23

[0068] 分子型: MW=23200, MW/MN= 2. 37 (ポリスチレン換算)

(実施例8)合成例5で得られたビニルモノマーと合成 例12で得られたビニルモノマーの共重合体(一般式 (2) において、R' がメチルシクロヘキサンジイル 基、R[']がアセチル基、R['], R[']がメチル基、R['], R がテトラシクロ [4.4.0.1 *.* .1 *..*] ド デカンジイル基、zがO)の合成

[0069]

【化28】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \stackrel{\stackrel{\longleftarrow}{C}}{\underset{\longleftarrow}{y}} & \text{CH}_{2} - \stackrel{\stackrel{\longleftarrow}{C}}{\underset{\longleftarrow}{y}} \\ \text{COOH} & \text{COOC} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{OCCH}_{3} \\ \end{array}$$

塩化カルシウム管付き還流管を付けた100mlナスフ ラスコ中、合成例 5 で得たビニルモノマー4. 3 g と合 成例12で得たピニルモノマー4.8gを乾燥テトラヒ ドロフラン50mlに溶解し、そこにAIBN410m g (50mmol·1 ¹) を加え、60~65℃で投拴 する。2時間後放冷し、反応混合物をリグロイン500 mlに注ぎ、析出した沈殿を越別する。さらにもう一度 再沈精製を行うことにより目的物を4.19g得た(収 率46%)。また、このときの共重合比は「H-NMR の積分比から6:4であった(x=0.6, y=0. 4).

【0070】分子և: MW=21200. MW/MN= 2. 27 (ポリスチレン換算)

(実施例9)合成例6で得られたピニルモノマーと合成 例12で得られたビニルモノマーの共重合体(一般式 (2) において、R' がメチルシクロヘキサンジイル 基、R'がアセチル基、R' ,R' がメチル基、R' が メチルテトラシクロ [4.4.0.1 *** .1 *・・*] ド デカンジイル基、, R がテトラシクロ [4 . 4 . 0 . 1 · · · 1 ' '] ドデカンジイル基、z が O) の合成 [0071]

【化29】

実施例8と同様に、但し合成例5で得たピニルモノマー た。得られた重合体の共重合比は6:4であった(x= に代えて合成例 6 で得たビニルモノマーを用いて取合し 50 0. 6, y = 0. 4)。

【0072】分子位: MW=22600, MW/MN= 2.3 (ポリスチレン換算)

(実施例10) トリシクロデシルメタクリレートと合成例10で得たピニルモノマーとメタクリル酸の共重合体(一般式(3) において、R' がメチルシクロヘキサンジイル基、R' がアセチル基、R', R'', R''がメチル基、R''がトリシクロデシル基) の合成

[0073]

【化30】

$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ CH_2 - C \\ \hline \\ C = O \end{array} \begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ CH_2 - C \\ \hline \\ C = O \end{array} \begin{array}{c} CH_3 - CH_2 - C \\ \hline \\ C = O \\ \hline \\ CH_3 - C \\ \hline \\ CH_3 - CH_3 \\ \hline \\ CH_3 - CH_3$$

塩化カルシウム管付き選流管を付けた100ml+スフラスコ中、トリシクロ[5.2.1.0 ' '] デシルメタクリレート(日立化成(株)商品番号 FA-513 M) 5g、合成例 10で得たビニルモノマー3.85g、メタクリル酸 0.78gを乾燥テトラヒドロフラン50mlに溶解し、そこにwAIBN410mg(50mmol·1 ')を加え、 $60\sim65$ で攪拌する。2時間後放冷し、反応混合物をリグロイン 500ml に注ぎ、析出した沈殿を適別する。さらにもう一度再沈精製を行うことにより目的物を5.2g 得た(収率54%)。また、このときの共重合比は H-NMRの積分比から5:3:2であった(k=0.6,m=0.5, n=0.2)。

【0074】分子量: MW=23400, MW/MN= 2.16 (ポリスチレン換算)

(実施例11)トリシクロデシルメタクリレートと合成

例14で得たビニルモノマーとメタクリル酸の共重合体 (一般式 (3) において、R' がメチルシクロヘキサン ジイル基、R' が水素原子、R', R'', R''がメチル 基、R'*がトリシクロデシル基) の合成

[0075]

実施例 10 と同様に、但し合成例 10 で得たビニルモノマーに代えて合成例 14 で得たビニルモノマーを用いて取合した。得られた重合体の共重合比は 5:3:2 であった (k=0.6, m=0.5, n=0.2)。

【0076】分子型: MW=21600, MW/MN= 2.25 (ポリスチレン換算)

(実施例12)実施例1で得た樹脂2gをジエチレングリコールジメチルエーテル10gに溶解し、さらに0.2μmのテフロンフィルターを用いて濾過した。次に3インチシリコン基板上にスピンコート塗布し、90℃、60秒間ホットプレート上でベーキングを行い、膜厚0.7μmの薄膜を形成した。得られた膜の2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAH)水溶液に対する溶解速度を測定した。その結果を表4に示す。同様にして、実施例6で得た樹脂についても測定した。なお比較例として合成例15で得た樹脂の結果も示す

【0077】 【表4】

	溶解速度(μm/sec)
実施例1	2. 10×10 ⁻³
実施例6	3. 68×10 ⁻³
合成例15	4. 32×10 ⁻²

上記の結果から、本発明の酸分解性基を有する樹脂は、従来用いられてきた t ープチル基を有する樹脂に比べ、酸分解性基を有するユニットの割合が同じ(y = 0.4)でも溶解速度が遅く、優れた溶解阻止能を有することが示された。

(実施例13) 実施例1で得た樹脂2gをジエチレングリコールジメチルエーテル10gに溶解し、さらに0.2μmのテフロンフィルターを用いて濾過した。次に3インチシリコン基板上にスピンコート塗布し、90℃、

15A)、KrFレジストのベース樹脂として使用され ているポリ(ピニルフェノール)、および分子構造に有 **橘 梨 式 炭 化 水 案 基 を 持 た な い 樹 脂 で あ る ポ リ (メ チ ル メ** タクリレート)強布膜の結果も示す。なおエッチング速 度はノポラックレジストに対して規格化した。 [0078] 【表 5】

	エッチング速度(相対比)
実施例 1	1. 2
実施例 8	1. 1
実施例10	1. 3
ポリ(メチルメタクリレート	1. 9
ポリ(ピニルフェノール)	1. 2
ノポラックレジスト (PFI-15A)	1

上記の結果から、本発明で用いた樹脂はCF、ガスに対 するエッチング速度が遅く、ドライエッチング耐性に優 れていることが示された。

(実施例14) 下記の組成からなるレジストを調製し

【0079】(a)樹脂(実施例1):2g

(b) 光酸発生剤(トリフェニルスルホニウムトリフレ

ート): 0. 02g

(c) プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテ

ート:10.5g

上記混合物を 0. 2 μ m のテフロンフィルターを用いて 濾過し、レジストを調製した。 3 インチ石英基板上に上 記レジストをスピンコート塗布し、90℃で1分間ホッ トプレート上でベークし、膜厚1μmの薄膜を形成し た。得られた膜の透過率の波長依存性を紫外可視分光光 度計を用いて測定した。193.4 nmにおける透過率 を表6に示す。同様にして、実施例8、および実施例1 0で得た樹脂についても測定した。

[0080]

30 【表 6 】

	透過率 (%/µm)
実施例1の樹脂を含有するレジスト	5 6
実施例8の樹脂を含有するレジスト	5 7
実施例10の樹脂を含有するレジスト	6 0

上記の結果から、本発明のフォトレジスト組成物は、単 40 秒間純水リンス処理をそれぞれ行った。この結果、レジ 層レジストとして十分な透明性を示すことを確認した。 (実施例15) 実施例14で示したレジストを用い、空 素で十分パージされた密着型露光実験機中にSi基板上 に 0. 5 μ m 厚に成膜したウェハーを静置した。 石英板 上にクロムでパターンを描いたマスクをレジスト膜上に 密着させ、そのマスクを通してArFエキシマレーザ光 を照射した。その後すぐさま90℃、60秒間ホットプ レート上でペークし、被温23℃の1.19%TMAH 水溶液で60秒間浸渍法による現像を行い、続けて60

スト膜の露光部分のみが現像液に溶解除去され、ポジ型 のパターンが得られた。この結果、レジスト膜の露光部 分のみが現像液に溶解除去され、ポジ型のパターンが得 られた。また走査電子顕微鏡(SEM、日立製作所製、 SE-4100)にて解像したパターンを観察したが、 パターン剥がれ等の現象はみられなかった。表7に感 度、および解像度の結果を示す。

[0081]

【表7】

	解像度(μmL/S)	感度 (mJ/cm²)
実施例1の樹脂を含有するレジスト	0. 20	5
実施例8の樹脂を含有するレジスト	0. 18	8
実施例10の樹脂を含有するレジスト	0.20	6

以上の結果から、本発明のフォトレジスト組成物は、仮 10 幅型フォトレジスト組成物は、220 nm以下の遠紫外 れた解像特性を有することがわかった。またパターン剥 がれ等の現象がなかったことから、基板密着性にも優れ たいることが確認できた。

[0082]

【発明の効果】以上に説明したことから明らかなよう に、本発明の酸分解性基を有する樹脂を含有する化学増 領域に対して高い透明性を有し、また溶解阻止能、エッ チング耐性に優れ、かつ遠紫外線特にArFエキシマレ ーザを露光光とするフォトレジストに最適である。さら に本発明のフォトレジスト組成物を用いることで半導体 素子製造に必要な微細パターン形成が可能である。

フロントページの続き

(72)発明者 長谷川 悦雄

東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07252324 A

(43) Date of publication of application: 03 . 10 . 95

(51) Int. Cl

C08F220/28

C07C 69/54

C08F220/26

G03F 7/004

G03F 7/039

H01L 21/027

(21) Application number: 06280695

(22) Date of filing: 15 . 11 . 94

(30) Priority:

31 . 01 . 94 JP 06 9030

(71) Applicant:

NEC CORP

(72) Inventor:

NAKANO KAICHIRO IWASA SHIGEYUKI HASEGAWA ETSUO

(54) VINYL MONOMER, ITS POLYMER AND PHOTOSENSITIVE RESIN COMPOSITION MADE BY USING THIS POLYMER

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a compound suitable for a photosensitive resin composition effective for exposure to far ultraviolet rays of a wavelength of at most 220nm by introducing an alicyclic hydrocarbon residue, a polar group and a polar conversion site residue comprising a hydroxyl group bound to a bridged cyclic hydrocarbon group.

CONSTITUTION: A polymer represented by formula II and derived from a vinyl monomer represented by formula I. In formula I, R₁ is H, t-butoxycarbonyl, tetrahydropyran-2-yl, etc.; R2 is a 7-12C hydrocarbon residue having a bridged cyclic hydrocarbon group; and R_3 is H or methyl. In formula II, R_1 and R_6 are each H, t-butoxycarbonyl, tetrahydropyran-2-yl, etc.; R_2 and R₄ are each a 7-12C hydrocarbon residue having a bridged cyclic hydrocarbon group; R3, R5, R7 and R8 are each H or methyl; (a) is 0 to 0.9, (b) is 0 to 0.9, (c) is 0 to 0.7, and (d) is 0 to 0.5, provided that a+b+c+d=1 and except for the case where (a) and (b) are

0 at the same time; and (n) is 10 to 500.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

Π